

Skin protection preparation

Patent Number: EP0925783
Publication date: 1999-06-30
Inventor(s): GABARD BERNARD DR (CH); BIRRENBACH GERD DR (CH)
Applicant(s): SPIRIG AG (CH)
Requested Patent: ☐ EP0925783
Application Number: EP19980811237 19981216
Priority Number(s): CH19970002884 19971216
IPC Classification: A61K7/48; A61K7/40
EC Classification: A61K8/26, A61K7/40
Equivalents: ☐ CH692238
Cited Documents: FR1338860; US4551330; WO9619183; GB903407

Abstract

Skin protection formulation contains (i) an activated aluminum chlorohydrate (I), (ii) a moisturizer (II), (iii) a lipid and/or fatty acid ester and (iv) optionally other usual additives permitted in cosmetics or dermatology.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

(19)



Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11)

EP 0 925 783 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag:

30.06.1999 Patentblatt 1999/26

(51) Int Cl.⁶: **A61K 7/48, A61K 7/40**

(21) Anmeldenummer: **98811237.1**

(22) Anmeldetag: **16.12.1998**

(84) Benannte Vertragsstaaten:

**AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
MC NL PT SE**

Benannte Erstreckungsstaaten:

AL LT LV MK RO SI

(72) Erfinder:

• **Birrenbach, Gerd, Dr.**

4616 Kappel (CH)

• **Gabard, Bernard, Dr.**

4622 Egerkingen (CH)

(30) Priorität: **16.12.1997 CH 288497**

(71) Anmelder: **SPIRIG AG**

PHARMAZEUTISCHE PRÄPARATE

CH-4622 Egerkingen (CH)

(74) Vertreter: **Braun, André**

BRAUN & PARTNER

Patent-, Marken-, Rechtsanwälte

Reussstrasse 22

4054 Basel (CH)

(54) **Hautschutzzubereitung**

(57) Hautschutzzubereitung für die vorbeugende Verhütung von Hautschäden, welche mindestens (a) ein aktiviertes Aluminiumchlorohydrat; (b) ein Feuchthalte-

mittel; (c) ein Lipid und/oder einen Fettsäureester und (d) gegebenenfalls weitere in der Kosmetik oder Dermatologie zugelassene übliche Zusatzstoffe enthält.

EP 0 925 783 A1

Beschreibung

[0001] Die vorliegende Erfindung betrifft eine Hautschutzzubereitung für die vorbeugende Verhütung von Hautschäden. Hautschäden als Folge von direkten äusseren Einflüssen von toxischen Substanzen treten sehr oft als Hautekzeme und Irritationen auf. Insbesondere sind berufsbedingte Hautekzeme häufig zu beobachten. Solche Hauterkrankungen können bei Anwendung von geeigneten vorsorglichen Schutzmassnahmen häufig verhindert werden. Das Tragen von Handschuhen bietet zwar in der Regel guten Schutz, jedoch ist diese Massnahme nicht immer angebracht oder optimal. In vielen Fällen wäre es besser, wenn man als Verhütungsmassnahme oder zur Prophylaxe eine geeignete Hautschutzzubereitung bzw. ein geeignetes Hautschutzpräparat zur Verfügung hätte. In diesem Sinne betrifft die vorliegende Erfindung ein Hautschutzpräparat zum Aufbringen auf die Haut, um als Präventivmassnahme die degenerative Einwirkung von exogenen, Hautschäden verursachenden, toxischen Stoffen auszuschalten oder zumindest zu vermindern.

[0002] Aus der Literatur, Seifen Öle Fette Wachse, 14, Seiten 1041-1044 (1995), ist bekannt, dass Aluminium(III)-Ionen in Lösung in verschiedenen Formen bzw. Komplexen vorkommt, deren Bildung und Stabilität vom im Herstellungsverfahren verwendeten pH-Wert, der Temperatur und der Konzentration abhängig ist. Diese Formen können als anorganische Polymere betrachtet werden, wobei es Oligomere unterschiedlicher Grösse gibt. Beispielsweise ist ein relativ grosses und stabiles Polymer-Ion bekannt, welches der Formel $Al_3O_4(OH)_2^{7+}$ entspricht und als 13-mer bezeichnet werden kann.

[0003] In analoger Weise liegt Aluminiumchlorohydrat als anorganisches Polymer mit hoher, unterschiedlicher Molekulargewichtsverteilung vor. Unter spezifischen Herstellungsbedingungen werden Aluminiumchlorohydrat-Verbindungen erhalten, welche ein Molekulargewicht von mittlerer Grösse und enger Verteilung aufweisen, und als aktivierte Aluminiumchlorohydrate (activated, enhanced efficacy actives) bezeichnet werden. Diese aktivierten Typen zeigen im Vergleich zu den regulären Typen eine verbesserte Wirkung bezüglich der Schweißhemmung. Beispiele für solche aktivierten Aluminiumchlorohydrate sind die Markenprodukte REACH 101, REACH 103, REACH 501 oder REACH 301, wie solche von der Firma Reheis Inc., NJ 07922, USA, hergestellt und vertrieben werden. Solche Verbindungen sind beispielsweise im US 3,904,741 oder in der EP 0 183 171 beschrieben. Im US 3,904,741 wird erwähnt, dass diese Verbindungen eine gute Löslichkeit in Alkoholen und Polyalkoholverbindungen aufweisen.

[0004] Es wurde nun gefunden, dass die erwähnten aktivierten Aluminiumchlorohydrate sich insbesondere für die Herstellung von Hautschutzzubereitungen für die vorbeugende Verhütung von Hautschäden eignen, wenn diese Zubereitungen gleichzeitig ein Feuchthalte-

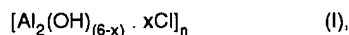
mittel sowie ein Lipid und/oder einen Fettsäureester enthalten. Aluminiumsalze ziehen in der Regel auf der Haut auf und reichern sich speziell in den Hautfolikeln an. Es entsteht dabei ein sehr trockenes stumpfes Hautgefühl. Das Feuchthaltemittel in Kombination mit dem Lipid und/oder Fettsäureester verhindert dieses Gefühl oder vermindert es zumindest in erheblichem Masse. Dies mag mit der guten Kompatibilität des aktivierten Aluminiumchlorohydrats mit dem Feuchthaltemittel und dem Lipid und/oder Fettsäureester zusammenhängen. Ausserdem wird durch das Feuchthaltemittel die Hautfeuchtigkeit erhöht bzw. eine Austrocknung der Haut verhindert. Die erfindungsgemässe Verwendung von aktivierten Aluminiumchlorohydraten zur vorbeugenden Verhütung von Hautschäden ist noch nie beschrieben worden und ist überraschend.

[0005] Die vorliegende Erfindung ist in den Ansprüchen formuliert. Insbesondere betrifft die vorliegende Erfindung eine Hautschutzzubereitung für die vorbeugende Verhütung von Hautschäden, welche dadurch gekennzeichnet ist, dass diese Hautschutzzubereitung mindestens

- (a) ein aktiviertes Aluminiumchlorohydrat;
- (b) ein Feuchthaltemittel;
- (c) ein Lipid und/oder einen Fettsäureester und
- (d) gegebenenfalls weitere in der Kosmetik oder Dermatologie zugelassene übliche Zusatzstoffe

enthält.

[0006] Vorzugsweise ist das aktivierte Aluminiumchlorohydrat löslich in Wasser, Wasser/Alkoholgemischen oder in Alkohol. Bevorzugt sind basische Aluminiumchloride bzw. aktivierte Aluminiumchlorohydrate, wie solche im US-Patent 3,904,741 oder im EP 0 183 171 beschrieben sind. Solche basische Aluminiumchloride sind, wie bereits erwähnt, unter dem Markennamen REACH® im Handel erhältlich. Bevorzugt sind basische Aluminiumchloride der Formel



worin $0 < x < 6$ und in der Regel keine ganze Zahl ist bzw. zu sein braucht und n anzeigt, dass die Verbindung als Polymer vorliegt, wobei die bezüglich ihres Molekulargewichts unterschiedlichen Typen mittels Chromatographie (size exclusion, HPLC) charakterisiert werden können. Bevorzugt sind Aluminiumsesquichlorohydrate und Aluminiumchlorohydrate der Formel (I), worin das Verhältnis von Aluminium zu Chlorid ($Al^{3+} : Cl^-$) zwischen 1.5:1 bis 2.1 liegt. Bevorzugt sind basischen Aluminiumchloride bzw. aktivierte Aluminiumchlorohydrate der durchschnittlichen Formel $[Al_2(OH)_5Cl \cdot 2.5 H_2O]_n$.

[0007] Das basische Aluminiumchlorid verwendet man in einer Konzentration von etwa 0.5-30 Gew.-%, vorzugsweise 2.5 -10 Gew.-% und insbesondere etwa

4-6 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitung.

[0008] Das Feuchthaltemittel verwendet man in einer Konzentration von etwa 0.5-20 Gew.-%, vorzugsweise 0.5-15 Gew.-% und vorzugsweise 2-8 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitung.

[0009] Das Lipid und/oder den Fettsäureester verwendet man in einer Konzentration von etwa 1.0-80 Gew.-%, vorzugsweise 1-50 Gew.-% und insbesondere etwa 1-20 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitung, wobei diese Bereiche für ein einzelnes Lipid (falls nur ein Lipid verwendet wird) oder die Summe der verwendeten Lipide gilt.

[0010] Neben Aluminiumchlorohydraten oder anstelle von Aluminiumchlorohydraten können auch Aluminium-Zirkonium-Chlorohydrate verwendet werden. Im Sinne der vorliegenden Erfindung fallen Aluminium-Zirkonium-Chlorohydrate unter den Begriff Aluminiumchlorohydrate. Diese Verbindungen werden in analogen Konzentrationen verwendet. Ebenso beinhaltet der Begriff "Aluminiumchlorohydrate", analog zu den Aluminium-Zirkonium-Chlorohydraten, solche an sich bekannte Verbindungen, worin das Zirkoniumion durch ein anderes mögliches Metallion ersetzt ist.

[0011] Als Feuchthaltemittel und Moisturizers kommen die an sich bekannten in der kosmetischen Industrie angewandten Stoffe zum Einsatz. Solche sind zum Beispiel in H.P. Fiedler, Lexikon der Hilfsstoffe, Editio Cantor Verlag, Aulendorf, 1996, Seiten 636 und 1020 beschrieben. Bevorzugt sind Feuchthaltemittel oder Gemische von Feuchthaltemitteln, welche die Hydratation der Haut von etwa 100 DPM Einheiten auf etwa 300-600 DPM Einheiten erhöhen. Beispiel für geeignete Feuchthaltemittel sind Polyhydroxyverbindungen wie Glycerin, Sorbitol, Pentandiol, Pentylen Glycol, Hyaluronsäure und deren Alkalimetallsalze, vorzugsweise deren Natriumsalz, Natrium PCA, d.i. L-Pyroglytaminsäure ($C_5H_7NO_3$) und deren Natriumsalz, Aloe Vera, Natriumlactat, Harnstoff und andere kosmetisch verwendbare an sich bekannte Feuchthaltemittel, wie solche beispielsweise in oben angegebener Literaturstelle beschrieben sind. Bevorzugte Feuchthaltemittel sind Harnstoff, Sorbitol und Glycerin, und insbesondere Glycerin.

[0012] Lipide sind beispielsweise Pflanzenöle oder Pflanzenfette wie solche aus Sonnenblumen, Mandeln, Disteln, Soyabohnen, Shea-butter, Weizenkeimen, Oliven, Erdnüssen, Raps oder JoJoba gewonnen werden. Lipide sind im weiteren hydrierte pflanzliche Glyceride, hydrierte oder partiell hydrierte (C_{14} - C_{20})-Fettsäureglyceride, Fettsäureester wie Isopropylmyristate; Glycerin-monostearat, (C_{12} - C_{15})-Alkyl-benzoate, 13-Docosensäure-9-octadecenylester (Oleyl-erucate), Cetearyl-isonanoat, Octylpalmitat, Cetylpalmitat, Isocetylstearat, Butyladipat, Myristyllactat, Stearylheptanoat, Isostearylneopentanoat, 2-Octyldodecanol. Solche Lipide sind ausführlich in dem oben angegebenen Lexikon der Hilfsstoffe beschrieben.

[0013] Die erfindungsgemässen Hautschutzzubereitungen können in irgend einer kosmetisch akzeptablen, topisch anwendbaren Form vorliegen bzw. zur Anwendung gelangen, beispielsweise als Öl-in-Wasser-Emulsionen (O/W-Emulsionen), Wasser-in-Öl-Emulsionen (W/O-Emulsion), wässrige oder wässrig/alkoholische Lösungen, als Lotios, als Gele, Schäume, Salben oder Pasten oder entsprechende Mischformen, vorzugsweise als Wasser-in-Öl-Emulsionen, Öl-in-Wasser-Emulsionen, als wässrig/alkoholische Lösung oder als Salbe. Als Anwendungsform ist insbesondere die Öl-in-Wasser-Emulsion bevorzugt, wobei diese zu einer Lotio, einem Gel oder einer Salbe verarbeitet wird.

[0014] In der Kosmetik zugelassene Zusatzstoffe sind beispielsweise Emulgatoren, Tenside, Paraffinkohlenwasserstoffe, Konsistenzgeber, Gelbildner, Konservierungsmittel, Parfümierungsmittel (Parfüme), Silikone, Rückfetter, Treibgase, Füllstoffe, Farbstoffe und/oder Lösungsmittel. Wasser kann jeweils ebenfalls in den Zubereitungen enthalten sein.

[0015] Emulgatoren sind vorzugsweise nicht-ionogene Verbindungen wie beispielsweise Polyäthylenglycoläther von Cetylalcohol oder von Stearylalcohol wie Polyäthylenglycol-20-cetyläther oder Polyäthylenglycol-10-stearyläther; Polyäthylenglycolstearate wie Polyäthylenglycol-40-stearat; Polyäthylenglycol-Sorbitan-Fettsäureester, wie Polyäthylenglycol-2-sorbitan-monolaurat; Polyäthylenglycol-Glycerin-Fettsäureester wie Polyäthylenglycol-glycerin-monoisostearat; Polyäthylenglycol-60-Almond glycerides; Polyäthylenglycol-60-Corn glycerides; Polyäthylenglycol-45-Palmkernölglyceride; Methylglucosidester wie Methylglucosidstearat; oder andere gemäss der CTFA Liste kosmetisch verwendbare Emulgatoren. Solche Emulgatoren sind ausführlich in der oben angegebenen Literatur, H. P. Fiedler, Lexikon der Hilfsstoffe, beschrieben. Emulgatoren verwendet man in einer Konzentration von etwa 0.1-30 Gew.-%, vorzugsweise 0.1-10 Gew.-% und insbesondere etwa 1-5 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitung. Emulgatoren verwendet man in Öl-in-Wasser-Emulsionen, in Wasser-in-Öl-Emulsionen, in wässrigen oder wässrig/alkoholischen Lösungen, in Lotios, in Gelen, in Schäumen, in Salben oder in Pasten, vorzugsweise in Wasser-in-Öl-Emulsionen und Öl-in-Wasser-Emulsionen. Paraffinkohlenwasserstoffe sind beispielsweise Vaseline, Paraffinöle, Paraffin Wachse.

[0016] Konsistenzgeber sind vorzugsweise Wachse wie beispielsweise hydrierte pflanzliche Glyceride, hydrierte oder partiell hydrierte (C_{14} - C_{20})-Fettsäureglyceride, Cetylpalmitat, Glycerin-monostearat, welche auch als Lipide und Fettsäureester verwendbar sind und auch als Konsistenzgeber wirken, sowie Cetylalcohol, Stearylalcohol, Behenylalcohol. Solche Konsistenzgeber sind ausführlich in dem oben angegebenen Lexikon der Hilfsstoffe beschrieben. Konsistenzgeber verwendet man in einer Konzentration von etwa 0.1-30 Gew.-%, vorzugsweise 5-20 Gew.-% und insbesondere etwa

5-10 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitung. Konsistenzgeber verwendet man in Öl-in-Wasser-Emulsionen, in Wasser-in-Öl-Emulsionen, in wässrigen oder wässrig/alkoholischen Lösungen, in Lotios, Gelen, Schäumen, Salben oder in Pasten, vorzugsweise in Wasser-in-Öl-Emulsionen und Öl-in-Wasser-Emulsionen.

[0017] Gelbildner sind beispielsweise die an sich als Gelbildner bekannten verschiedenen Polymere der Acrylsäure (Carbomer) und deren Salze, Xanthan Gum, Alginic acid, Aluminiumsilikate, z.B. Natrium-Magnesium-Silikate, Cellulosederivate wie Natrium-Carboxymethylcellulose, Methylcellulose, Hydroxypropylcellulose, Hydroxyäthylcellulose, Hydroxypropylmethylcellulose und verwandte Verbindungen, Polyvinylalkohol, Polyvinylpyrrolidon, Polyäthylenglykole, Polyvinylacetat/Methylacrylat/Decadien-Copolymer, sowie weitere an sich bekannte Gelbildner, welche in der Kosmetikindustrie verwendet werden.

[0018] Konservierungsmittel sind an sich bekannt und entsprechen den international anerkannten Verbindungen wie solche beispielsweise in der Bundesrepublik Deutschland in der Verordnung über kosmetische Mittel (Kosmetik Verordnung) vom 26.6.1985 und der dazugehörigen 25. Änderungsverordnung vom 23.12.1996 gegeben sind. Bevorzugt sind Triclosan, Phenoxyäthanol, Phenyläthylalcohol, Hexamidin-isethionat, Benzylalkohol, Chlorhexidin-dihydrochlorid. Solche Konservierungsmittel verwendet man in einer Konzentration von bis zu 10 Gew.-%, vorzugsweise 0.1-5 Gew.-% und insbesondere etwa 0.1-1 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitung.

[0019] Parfümierungsmittel (Parfüme) sind beispielsweise natürliche ätherische Öle, welche im Handel z.B. mit der Handelsbezeichnung Plurescence, Pulversence oder Nonox erhältlich sind, sowie auch synthetische Geruchskorrigentien.

[0020] Silikone sind beispielsweise Cyclomethicone, Dimethicone, Phenylmethicone, Polysiloxan-Polyalkylenoxid-Copolymere sowie weitere an sich bekannte in der Kosmetikindustrie verwendete Polymere. Silikone wirken wasserabstoßend, sowie auch als Gleitmittel und Entschäumer. Silikone verwendet man in einer Konzentration von etwa 0.1-20 Gew.-%, vorzugsweise 0.2-10 Gew.-% und insbesondere etwa 0.2-0.8 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitung. Silikone verwendet man in Öl-in-Wasser-Emulsionen, in Wasser-in-Öl-Emulsionen, in wässrigen oder wässrig/alkoholischen Lösungen, in Lotios, in Gelen, in Schäumen, in Salben oder in Pasten, vorzugsweise in Wasser-in-Öl-Emulsionen und Öl-in-Wasser-Emulsionen.

[0021] Rückfetter verwendet man vorzugsweise in wässrig/alkoholischen Lösungen. Rückfetter wirken der die Haut entfettenden Alkohole entgegen. Rückfetter sind beispielsweise Isostearylactat, Glyceryl-laurat, Polyäthylenglycol-75-Lanolin, Polyäthylenglycol-7-glyceryl-cocoat, Polyäthylenglycol-15-castor oil. Verbindungen, welche als Komponente (c) aufgeführt sind,

haben teilweise auch eine rückfettende Wirkung. Solche Rückfetter sind ausführlich in A. Domsch, Die kosmetischen Präparate, Band II, Verlag für chem. Industrie, H. Ziolkowsky KG, Augsburg, 1992, Seiten 203ff beschrieben. Rückfetter verwendet man in einer Konzentration von bis zu 20 Gew.-%, vorzugsweise bis zu 10 Gew.-% und insbesondere 0.1-5 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitung. Rückfetter verwendet man in Öl-in-Wasser-Emulsionen, in Wasser-in-Öl-Emulsionen, in wässrigen oder wässrig/alkoholischen Lösungen, in Lotios, in Gelen, in Schäumen, in Salben oder in Pasten, vorzugsweise in wässrig/alkoholischen Lösungen und in Öl-in-Wasser-Emulsionen.

[0022] Treibgase sind beispielsweise komprimierte Luft, Kohlendioxid, Propan/Butan-Gemische, Dimethyläther sowie weitere an sich bekannte in der Kosmetikindustrie verwendete Treibgase. Treibgase verwendet man in an sich bekannten Konzentrationen, insbesondere in Sprays.

[0023] Füllstoffe sind beispielsweise Titanoxide wie Titandioxid, Zinkoxid, Maisstärke, Stärkephosphate und weitere an sich bekannte in der Kosmetikindustrie verwendete Füllstoffe. Solche Füllstoffe sind in dem oben angegebenen Lexikon der Hilfsstoffe beschrieben. Füllstoffe verwendet man in einer Konzentration von bis zu 90 Gew.-%, vorzugsweise bis zu 50 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitung. Füllstoffe verwendet man in Öl-in-Wasser-Emulsionen, in Wasser-in-Öl-Emulsionen, in wässrigen oder wässrig/alkoholischen Lösungen, in Lotios, in Gelen, in Schäumen, in Salben oder in Pasten, vorzugsweise in Wasser-in-Öl-Emulsionen und Öl-in-Wasser-Emulsionen.

[0024] Lösungsmittel sind beispielsweise Wasser, Äthanol, Isopropylalcohol, Propylenglycol sowie weitere an sich bekannte in der Kosmetikindustrie verwendete Lösungsmittel. Lösungsmittel verwendet man in an sich bekannten Konzentrationen.

[0025] Das Gewichtsverhältnis der drei Komponenten zueinander, nämlich Komponente a) : Komponente b) : Komponente c) ist im Bereich von 0.25-4 : 0.25-4 : 0.75-12, vorzugsweise 0.5-2 : 0.5-2 : 1.5-6, besonders bevorzugt 1 : 1 : 3.

[0026] Eine bevorzugte Formulierung enthält beispielsweise: etwa 5 Gew.-% aktiviertes Aluminiumchlorhydrat (vorzugsweise REACH 301 oder REACH 501) als Komponente (a); etwa 5 Gew.-% Glycerin als Komponente (b); und etwa 8 Gew.-% Paraffinöl, etwa 4 Gew.-% Octylpalmitat und etwa 4 Gew.-% Jojobaöl als Komponente (c); etwa 1/2 Gew.-% Dimethicon; gegebenenfalls Wasser (ca. 63 Gew.%) sowie weitere Additive, welche für die Herstellung einer bestimmten Gebrauchsform nötig sind. Die folgenden Beispiele erläutern die Erfindung.

Beispiel 1 (Creme als O/W-Emulsion)**[0027]**

a) 62.9 Teile destilliertes Wasser (aqua purificata), 5.0 Teile Glycerin (Feuchthaltemittel), 5.0 Teile Aluminiumchlorhydrat (entsprechend der chemischen Formel $[Al_2(OH)_5]_n \cdot nCl$), sowie 0.1 Teile Hexamidin-isethionat (Konservierungsmittel), werden in einem Mischer zusammen bei einer Temperatur von 80°C gelöst.

b) 8.0 Teile Paraffinöl, 4.0 Teile Octylpalmitat, 4.0 Teile Jojobaöl, 7.5 Teile Behenylalkohol, 1.5 Teile Polyäthylenglykol(PEG)-10-cetyläther (Ceteth-10) und 1.5 Teile Polyäthylenglycol-20-stearyläther (Stearath-20) werden in einem Mischer bei 80°C geschmolzen und unter Rühren sowie Homogenisieren zu der unter a) erhaltenen Zusammensetzung zugegeben. Die erhaltene Mischung wird nun unter weiterem Rühren auf 60°C abkühlen gelassen. Anschliessend wird auf 25°C abkühlen gelassen und während zehn bis zwanzig Minuten weiter gerührt. Dabei werden 0.5 Teile Phenoxyäthanol (Konservierungsmittel) zugegeben, wobei eine Creme homogener Konsistenz erhalten wird. Die Creme kann nun in Tuben abgefüllt werden.

Beispiel 2 (Creme als W/O -Emulsion)**[0028]**

a) 6.0 Teile Octylpalmitat, 4.0 Teile Shea-Butter, 2.0 Teile Dimethicone, 5.0 Teile Methoxy-PEG-22-/Dodecyl-Glycol-Copolymer, 2.0 Teile PEG-45/Dodecyl-Glycol-Copolymer und 4.0 Teile Hydroxyoctacosanyl-hydroxystearat werden in einem Mischer bei 80°C geschmolzen.

b) 54.4 Teile destilliertes Wasser, 2.0 Teile Natrium PCA (Natrium-L-Pyrogutaminsäure), 20.0 Teile Aluminiumchlorhydrat (REACH® 501), sowie 0.1 Teile Hexamidin-isethionat (Konservierungsmittel), werden in einem Mischer zusammen bei einer Temperatur von 80°C gelöst und unter Rühren sowie Homogenisieren zu der unter a) erhaltenen Schmelze zugegeben. Die erhaltene Mischung wird nun unter weiterem Rühren auf 50°C abkühlen gelassen. Anschliessend wird auf 25°C abkühlen gelassen und während zehn bis zwanzig Minuten weiter gerührt. Dabei werden 0.5 Teile Phenoxyäthanol zugegeben, wobei eine Creme homogener Konsistenz erhalten wird. Die Creme kann nun in Tuben abgefüllt werden.

Beispiel 3 (Lotio als O/W-Emulsion)**[0029]**

a) 66.0 Teile destilliertes Wasser (aqua purificata),

5.0 Teile Glycerin (Feuchthaltemittel), 10.0 Aluminiumchlorhydrat (REACH® 501), werden in einem Mischer zusammen bei einer Temperatur von 80°C gelöst.

b) 8.0 Teile Octyldodecanol, 8.0 Teile partiell hydrierte (C14-C20)-Fettsäureglyceride und 3.0 Teile Methylglucosid-stearate werden in einem Mischer bei 80°C geschmolzen und unter Rühren sowie Homogenisieren der unter a) erhaltenen Zusammensetzung zugegeben. Die erhaltene Mischung wird nun unter weiterem Rühren auf 60°C abkühlen gelassen. Anschliessend wird auf 25°C abkühlen gelassen und während zehn bis zwanzig Minuten weiter gerührt. Die erhaltene Lotio kann nun abgefüllt werden.

Beispiel 4 (Lotio als O/W-Emulsion)**[0030]**

a) 67.0 Teile destilliertes Wasser, 4.0 Teile Sorbitol, 10.0 Aluminiumchlorhydrat (REACH® 501), werden in einem Mischer zusammen bei einer Temperatur von 80°C gelöst.

b) 8.0 Teile Octyldodecanol, 8.0 Teile Glyceryl-dioleat und 3.0 Teile Methylglucosid-stearat werden in einem Mischer bei 80°C geschmolzen und unter Rühren sowie Homogenisieren zu der unter a) erhaltenen Zusammensetzung zugegeben wobei die Mischung während 10 Minuten homogenisiert wird. Die erhaltene Mischung wird nun unter weiterem Rühren auf Raumtemperatur abkühlen gelassen. Die erhaltene Lotio kann nun abgefüllt werden.

Beispiel 5 (wässrig/alkoholische Lösung)**[0031]**

a) 52.0 Teile destilliertes Wasser (aqua purificata), 15.0 Teile Äthanol (96%), 5.0 Teile Glycerin und 20.0 Teile Aluminiumchlorhydrat (REACH® 501), werden in einem Mischer zusammen bei Raumtemperatur gelöst.

b) 8.0 Teile Polyäthylenglycol-15-Ricinusöl werden anschliessend unter Rühren zu der unter a) erhaltenen Zusammensetzung zugegeben, bis eine homogene Lösung erhalten wird. Die erhaltene Lösung kann nun in Flaschen abgefüllt werden.

Beispiel 6 (wässrig/alkoholische Lösung)**[0032]**

a) 52.0 Teile destilliertes Wasser, 15.0 Teile Äthanol (96%), 5.0 Teile Pentylenglycol und 20.0 Teile Aluminiumchlorhydrat (REACH® 501), werden in einem Mischer zusammen bei Raumtemperatur gelöst.

b) 8.0 Teile Polyäthylenglycol-15-Castor Oil werden anschliessend unter Röhren zu der unter a) erhaltenen Zusammensetzung zugegeben, bis eine homogenen Lösung erhalten wird. Die erhaltene Lösung kann nun in Pumpspray-Flaschen abgefüllt werden.

Beispiel 7 (Gel)

[0033]

a) 8.0 Teile PEG-7-glyceryl-cocoate, 3.0 Teile Natriumlactat und 10.0 Teile Aluminiumchlorhydrat (REACH® 501), werden in einem Mischer zusammen bei einer Temperatur von 80°C gemischt.
b) 75.0 Teile destilliertes Wasser und 4.0 Teile Magnesium-Aluminium-Silikat werden in einem Mischer bei 80°C zu einer Dispersion verarbeitet. Diese Dispersion wird nun in die unter a) erhaltene Mischung eingerührt, mit einem Homogenisator während 10 Minuten homogenisiert und anschliessend gerührt bis das erhaltene Gel auf Raumtemperatur abgekühlt ist. Das Gel kann nun in Tuben abgefüllt werden.

Beispiel 8 (Schaum)

[0034]

a) 72.0 Teile destilliertes Wasser, 10.0 Teile Harnstoff, 5.0 Aluminiumchlorhydrat (REACH® 501) sowie 0.5 Teile Benzylalkohol werden in einem Mischer zusammen bei einer Temperatur von 80°C gelöst.
b) 8.0 Teile Octylstearat und 4.0 Teile Polyäthylenglycol-20-stearyläther (Stearath-20) werden in einem Mischer bei 80°C zusammen geschmolzen, unter Röhren sowie Homogenisieren der unter a) erhaltenen Zusammensetzung zugegeben und während 10 Minuten homogenisiert. Die erhaltene Emulsion wird nun unter weiterem Röhren auf 25°C abkühlen gelassen. Die Emulsion kann nun in Aerosol-Dosen abgefüllt und mit einem Propan/Butan-Gemisch (0.5 Gew.-%, berechnet auf das Gesamtgewicht der Emulsion) begast werden.

Beispiel 9 (Salbe)

[0035]

a) 22.5 Teile Paraffinöl, 28.0 Teile Petrolatum und 15.0 Teile Ozokerite werden in einem Mischer bei 80°C geschmolzen. Anschliessend werden 0.5 Teile Aluminiumstearat der Schmelze unter Röhren bei 80°C zugesetzt und gelöst.
b) Der unter a) erhaltenen Schmelze werden nun 24.0 Teile Isopropylmyristat, 7.0 Teile Aluminiumchlorhydrat (REACH® 501), sowie 3.0 Teile Pentynglycol bei 80°C und unter Röhren zugesetzt und

mit einem Homogenisator während 10 Minuten homogenisiert. Es wird unter Röhren auf Raumtemperatur abkühlen gelassen. Die erhaltene Salbe kann in Tuben abgefüllt werden.

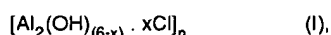
Beispiel 10 (Paste)

[0036]

a) 48.0 Teile aqua purificata, 10.0 Teile Glycerin, 15.0 Teile Aluminiumchlorhydrat (REACH® 501) werden in einem Mischer zusammen bei einer Temperatur von 80°C gelöst.
b) 6.0 Teile Paraffinöl, 4.0 Teile (C₁₂-C₁₅)-Alkylbenzoat, 2.0 Teile Dimethicone, 2.6 Teile Polyäthylenglycol-5-stearyl-stearat, 2.4 Teile Polyäthylenglycol-40-stearat, 3.0 Teile Cetylpalmitat, 2.0 Teile Glycerylstearat und 3.0 Teile Glycolpalmitat werden in einem Mischer bei einer Temperatur von 80°C geschmolzen und unter Röhren zu der unter a) erhaltenen Zusammensetzung zugegeben. Die erhaltene Mischung wird nun während 10 Minuten mit einem Homogenisator bei einer Temperatur von 80°C homogenisiert. Anschliessend werden bei derselben Temperatur 5.0 Teile Titandioxid und 5.0 Teile Distärkephosphat (distarchphosphate) zugesetzt. Die erhaltene Zusammensetzung wird nun während 15 Minuten und unter weiterem Röhren bei 80°C mit einem Mixer behandelt bis eine gleichmässige Suspension erhalten wird. Dann wird abkühlen gelassen. Die Paste kann nun in Tuben abgefüllt werden.

35 Patentansprüche

1. Hautschutzzubereitung für die vorbeugende Verhütung von Hautschäden, dadurch gekennzeichnet, dass diese Hautschutzzubereitung mindestens
 - (a) ein aktiviertes Aluminiumchlorhydrat;
 - (b) ein Feuchthaltemittel;
 - (c) ein Lipid und/oder einen Fettsäureester und
 - (d) gegebenenfalls weitere in der Kosmetik oder Dermatologie zugelassene übliche Zusatzstoffe enthält.
2. Hautschutzzubereitung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass das aktivierte Aluminiumchlorhydrat in Wasser, Wasser/Alkoholgemischen oder in Alkohol löslich ist.
3. Hautschutzzubereitung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass das aktivierte Aluminiumchlorhydrat der Formel



entspricht, worin $0 < x < 6$ und in der Regel keine ganze Zahl ist bzw. zu sein braucht und n anzeigt, dass die Verbindung als Polymer vorliegt.

4. Hautschutzzubereitung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass das aktivierte Aluminiumchlorohydrat ein Aluminiumsesquichlorohydrat und/oder ein Aluminiumchlorohydrate der Formel (I) darstellt, worin das Verhältnis von Aluminium zu Chlorid ($Al^{3+} : Cl^-$) zwischen 1.5:1 bis 2.1 liegt. 5
5. Hautschutzzubereitung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass das aktivierte Aluminiumchlorohydrat der durchschnittlichen Formel $[Al_2(OH)_5Cl \cdot 2.5 H_2O]_n$ entspricht. 10
6. Hautschutzzubereitung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass das aktivierte Aluminiumchlorohydrat in einer Konzentration von 0.5-30 Gew.-%, vorzugsweise 2.5 -10 Gew.-% und insbesondere etwa 4-6 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitung. 15
7. Hautschutzzubereitung nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass das Feuchthaltemittel in einer Konzentration von 0.5-20 Gew.-%, vorzugsweise 0.5-15 Gew.-% und vorzugsweise 2-8 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitung. 20
8. Hautschutzzubereitung nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass das Lipid und/oder der Fettsäureester in einer Konzentration von 1.0-80 Gew.-%, vorzugsweise 1-50 Gew.-% und insbesondere 1-20 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitung. 25
9. Hautschutzzubereitung nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass neben Aluminiumchlorohydrat oder anstelle von Aluminiumchlorohydrat auch ein Aluminium-Zirkonium-Chlorohydrat anwesend ist. 30
10. Hautschutzzubereitung nach einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass diese als Feuchthaltemittel eine Verbindung enthält, welche die Hydratation der Haut von etwa 100 DPM Einheiten auf 300-600 DPM Einheiten erhöht. 35
11. Hautschutzzubereitung nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass diese als Feuchthaltemittel Polyhydroxyverbindungen, vorzugsweise Glycerin, Sorbitol, Pentandiol, Pentyle-

ne Glycol, Hyaluronsäure und deren Alkalimetallsalze, vorzugsweise deren Natriumsalz, Natrium PCA, d.i. L-Pyrogglutaminsäure ($C_5H_7NO_3$) und deren Natriumsalz, Aloe Vera, Natriumlactat und/oder Harnstoff, vorzugsweise Harnstoff, Sorbitol und/oder Glycerin, vorzugsweise Glycerin, enthält.

12. Hautschutzzubereitung nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, dass diese als Lipid ein Pflanzenöl und/oder Pflanzenfett wie solche aus Sonnenblumen, Mandeln, Disteln, Sojabohnen, Sheabutter, Weizenkeimen, Oliven, Erdnüssen, Raps oder JoJoba gewonnen werden, und/oder Fettsäureester, vorzugsweise Isopropylmyristate; (C_{12} - C_{15})-Alkylbenzoate, 13-Docosensäure-9-octadecenylester (Oleylerucate), Cetearylisonanoat, Octylpalmitat, Isooctylstearat, Butyladipat, Myristyllactat, Stearylheptanoat, Isostearylneopentanoat und/oder 2-Octyldodecanol enthält. 40
13. Hautschutzzubereitung nach einem der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, dass diese in einer kosmetisch akzeptablen, topisch anwendbaren Form vorliegen, vorzugsweise als Öl-in-Wasser-Emulsion, Wasser-in-Öl-Emulsion, wässrige oder wässrig/alkoholische Lösung, als Lotio, als Gel, als Schaum, Salbe oder Paste, oder in einer entsprechenden Mischform, vorzugsweise als Wasser-in-Öl-Emulsionen, Öl-in-Wasser-Emulsion, als wässrig/alkoholische Lösung oder als Salbe, vorzugsweise als Öl-in-Wasser-Emulsion in Form einer Lotio, eines Gels oder einer Salbe. 45
14. Hautschutzzubereitung nach einem der Ansprüche 1 bis 13, dadurch gekennzeichnet, dass diese einen in der Kosmetik zugelassenen Zusatzstoff enthält ausgewählt aus der Gruppe der Emulgatoren, Tenside, Paraffinkohlenwasserstoffe, Konsistenzgeber, Gelbildner, Konservierungsmittel, Parfümierungsmittel, Silikone, Rückfetter, Treibgase, Füllstoffe, Farbstoffe und/oder Lösungsmittel. 50
15. Hautschutzzubereitung nach einem der Ansprüche 1 bis 14, dadurch gekennzeichnet, dass das Gewichtsverhältnis der Komponente a) : Komponente b) : Komponente c) im Bereich von 0.25-4 : 0.25-4 : 0.75-12, vorzugsweise 0.5-2 : 0.5-2 : 1.5-6, besonders bevorzugt 1 : 1 : 3 liegt. 55
16. Hautschutzzubereitung nach einem der Ansprüche 1 bis 15, dadurch gekennzeichnet, dass diese etwa 5 Gew.-% aktiviertes Aluminiumchlorohydrat (vorzugsweise REACH 301 oder REACH 501) als Komponente (a); etwa 5 Gew.-% Glycerin als Komponente (b); und etwa 8 Gew.-% Paraffinöl, etwa 4 Gew.-% Octylpalmitat und etwa 4 Gew.-% JoJobaöl als Komponente (c); etwa 1/2 Gew.-% Dimethicon; gegebenenfalls Wasser (ca. 63 Gew.%) sowie wei-

tere Additive, welche für die Herstellung einer bestimmten Gebrauchsform nötig sind, enthält.

17. Verwendung der Zubereitung nach einem der Ansprüche 1 bis 16, als Hautschutzmittel. 5
18. Verfahren zum Schützen der Haut für die vorbeugende Verhütung Hautschäden, dadurch gekennzeichnet, dass man auf die Haut eine Hautschutzzubereitung nach einem der Ansprüche 1 bis 16 10 aufträgt.

15

20

25

30

35

40

45

50

55

EP 0 925 783 A1



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER TEILRECHERCHENBERICHT

der nach Regel 45 des Europäischen Patent-
Übereinkommens für das weitere Verfahren als
europäischer Recherchenbericht gilt

Nummer der Anmeldung

EP 98 81 1237

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6)
X	FR 1 338 860 A (MINISTERUL INDUSTRIEIPETROLULUI SI CHIMIEI) 26. August 1963 * Ansprüche 1,2 * * Seite 1, Spalte 2 * * Seite 2, Spalte 1 * ---	1-4,6,7, 11-14, 17,18	A61K7/48 A61K7/40
X	US 4 551 330 A (J.WAGMAN,B.SAJIC) 5. November 1985 * Ansprüche 1,2,6,8,11 * * Spalte 4, Zeile 40-60 * * Spalte 5, Zeile 56-58 * * Spalte 6, Zeile 46-47 * --- -/--	1-6,8,9, 12-14, 17,18	
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6)
			A61K
UNVOLLSTÄNDIGE RECHERCHE			
<p>Die Recherchenabteilung ist der Auffassung, daß ein oder mehrere Ansprüche, den Vorschriften des EPU in einem solchen Umfang nicht entspricht bzw. entsprechen, daß sinnvolle Ermittlungen über den Stand der Technik für diese Ansprüche nicht, bzw. nur teilweise, möglich sind.</p> <p>Vollständig recherchierte Patentansprüche:</p> <p>Unvollständig recherchierte Patentansprüche:</p> <p>Nicht recherchierte Patentansprüche:</p> <p>---</p> <p>Grund für die Beschränkung der Recherche:</p> <p>Patentanspruch 10 betrifft physikalische Parameter. Eine Recherche bezüglich physikalischen Parameter ist nicht möglich.</p>			
Recherchenort DEN HAAG		Abschlußdatum der Recherche 23. März 1999	Prüfer Peeters, J
<p>KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTEN</p> <p>X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : nichtschriftliche Offenbarung P : Zwischenliteratur</p> <p>T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument I : aus anderen Gründen angeführtes Dokument Δ : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument</p>			

EPO FORM 1503 03.82 (P04C08)

EP 0 925 783 A1



Europäisches
Patentamt

**EUROPÄISCHER
TEILRECHERCHENBERICHT**

Nummer der Anmeldung
EP 98 81 1237

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6)
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	
X	<p>W0 96 19183 A (COSMEDERM TECHNOLOGIES) 27. Juni 1996</p> <p>* Ansprüche 1,6,10,36,52,53,57,64,69 *</p> <p>* Seite 2, Zeile 18-22 *</p> <p>* Seite 3, Zeile 20-26 *</p> <p>* Seite 4, Zeile 24 - Seite 5, Zeile 19 *</p> <p>* Seite 15, Zeile 6-19 *</p> <p>* Seite 21, Zeile 14 - Seite 22, Zeile 4 *</p> <p>* Seite 26, Zeile 13 - Seite 27, Zeile 10 *</p> <p>* Seite 19, Zeile 5-23 *</p> <p>* Seite 20, Zeile 18 - Seite 21, Zeile 9 *</p> <p>----</p>	<p>1,2, 11-14, 17,18</p>	
X	<p>GB 903 407 A (UPJOHN)</p> <p>* Ansprüche 1,2 *</p> <p>* Seite 2, Zeile 1-13 *</p> <p>* Seite 2, Zeile 96-114 *</p> <p>* Beispiel 1 *</p> <p>-----</p>	<p>1-4,6, 11-14, 17,18</p>	<p>RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6)</p>

EPO FORM 1500 03.82 (P44C12)

**ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT
ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.**

EP 98 81 1237

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentedokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am
Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

23-03-1999

Im Recherchenbericht angeführtes Patentedokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
FR 1338860 A	08-01-1964	DE 1249458 B FR 2261 M GB 933668 A	
US 4551330 A	05-11-1985	AU 556718 B AU 3002684 A CA 1227137 A	13-11-1986 03-01-1985 22-09-1987
WO 9619183 A	27-06-1996	AU 4528596 A BR 9510478 A CA 2208078 A EP 0801554 A	10-07-1996 15-12-1998 27-06-1996 22-10-1997
GB 903407 A		KEINE	

EPO FORM P0461

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82